

6617



共信醫藥科技控股股份有限公司
GONGWIN BIOPHARM HOLDINGS CO., LTD.

上櫃前業績發表會

主辦承銷商

台新證券





免責聲明

本簡報資料所提供之資訊，包含所有前瞻性的看法，將不會因任何新的資訊、未來事件、或任何狀況的產生而更新相關資訊。

共信醫藥科技控股股份有限公司（本公司）並不負有更新或修正本簡報資料內容之責任。本簡報資料中所提供之資訊並未明示或暗示的表達或保證其具有正確性、完整性、或可靠性，亦不代表本公司、產業狀況或後續重大發展的完整論述。



共信醫藥科技控股股份有限公司



報告人：林懋元



簡報內容

壹、公司概况

貳、產品概述及市場開發

- PTS302 中央型肺癌嚴重氣管阻塞 (已開發產品)
- Gwa103 犬惡性黑色素瘤 (開發中產品)
- PTS500 惡性胸腔積液(開發中產品)
- PTS202 頭頸癌 (開發中產品)

參、財務資訊

肆、結語



壹、公司概况





基本資料

公司名稱

共信醫藥科技控股股份有限公司
Gongwin Biopharm Co., Ltd.

成立日期

2014年3月27日

實收資本

新台幣 1,133,361,000元

經營團隊

董事長：吳崇漢
總經理：林懋元

主要產品

甲苯磺醯胺注射液(PTS)

員工人數

51人

總公司地址

台北市中山區建國北路
一段80號3樓

研發中心

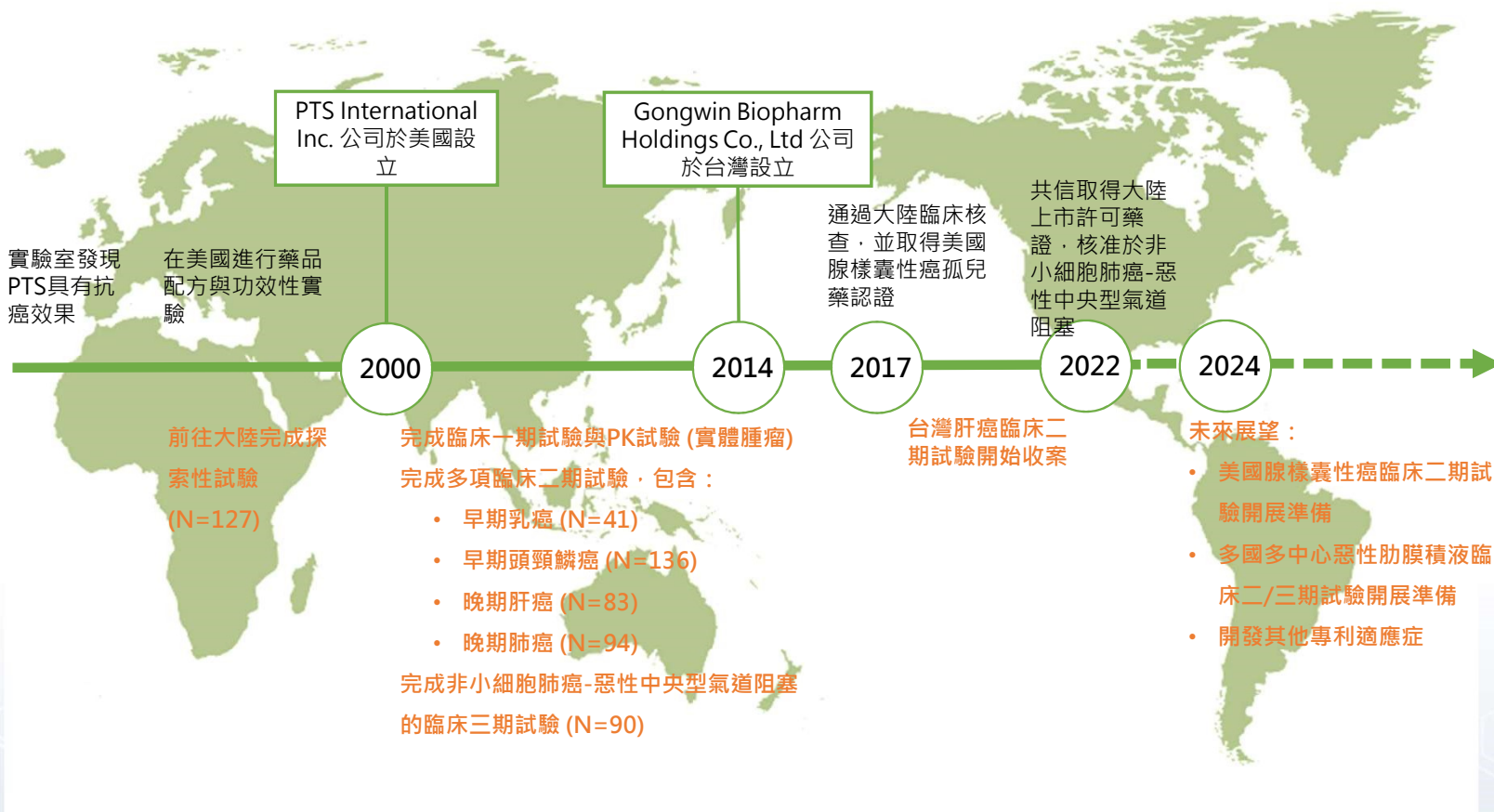
新北市五股產業園區



- 五股研發中心具有自主研發、從0到100開發的完整能力
- 2019/11 共信醫藥IACUC小組成立
- 化學製程開發中心：
- 共信醫藥動物中心，包含多種腫瘤動物模式與各種疾病大小鼠模式開發，可進行藥效試驗、毒理分析、藥物動力學檢測
- BSL1細胞實驗室
- BSL1生化&分生實驗室



公司沿革





美中台三地顧問群



Michael G. Simoff/ MD

Henry Ford Medical Center, Detroit, USA

支氣管鏡及肺部介入科主任

專長：肺部介入治療 · 2013年美國肺癌治療指引
主要撰寫人



鍾南山 廣州醫科大學

中華人民共和國全國人大代表

中華醫學會23rd會長

廣州呼吸疾病研究所所長

廣州市科協主席；廣東省科協副主席



梁嘉德 台大醫院內科部主治醫師

胃腸肝膽內科

消化內科、肝臟內科、肝腫瘤局部治療、超音波

檢查與超音波導引治療



貳、產品概述及市場開發





PTS產品概述

PTS

PTS (para-toluenesulfonamide) 是由共信自主研發的一種化學小分子抗癌藥物，PTS的特色為直接導注作用於腫瘤組織標的。

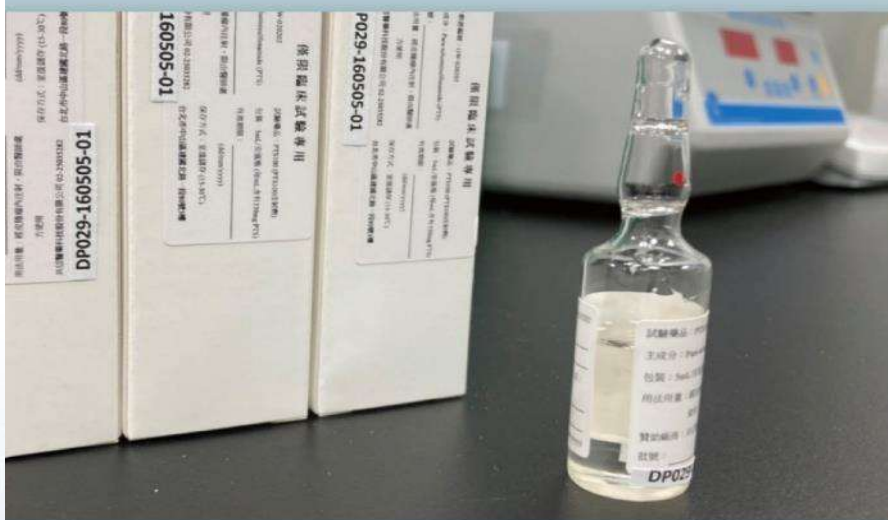
致癌細胞凋零之機制作用

干擾脂筏穩定性

PTS造成癌細胞上脂筏的訊息傳遞機制(AKT-mTOR-p70S6K)路徑被阻斷，抑制脂筏所引起的癌細胞增生反應，最終導致細胞凋亡反應。

抑制癌細胞上CA9

PTS可以直接結合癌細胞分子CA9，調節腫瘤微環境，抑制CA9、HIF-1 α 和VEGF 蛋白質表現。



•Tolsulfamide

- CAS Number [70-55-3](#)
- Linear Formula $\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{SO}_2\text{NH}_2$
- Molecular Weight 171.22

產品優勢

安全性



- PTS對癌細胞/正常細胞之間具有的選擇性的毒殺。
- 透過影像定位技術，直接將PTS注射到癌細胞，具相對安全性。

- 作為腫瘤內注射的靶向化學消融藥，PTS能有效的在注射後數小時內使腫瘤產生壞死/凋亡的作用。

有效性

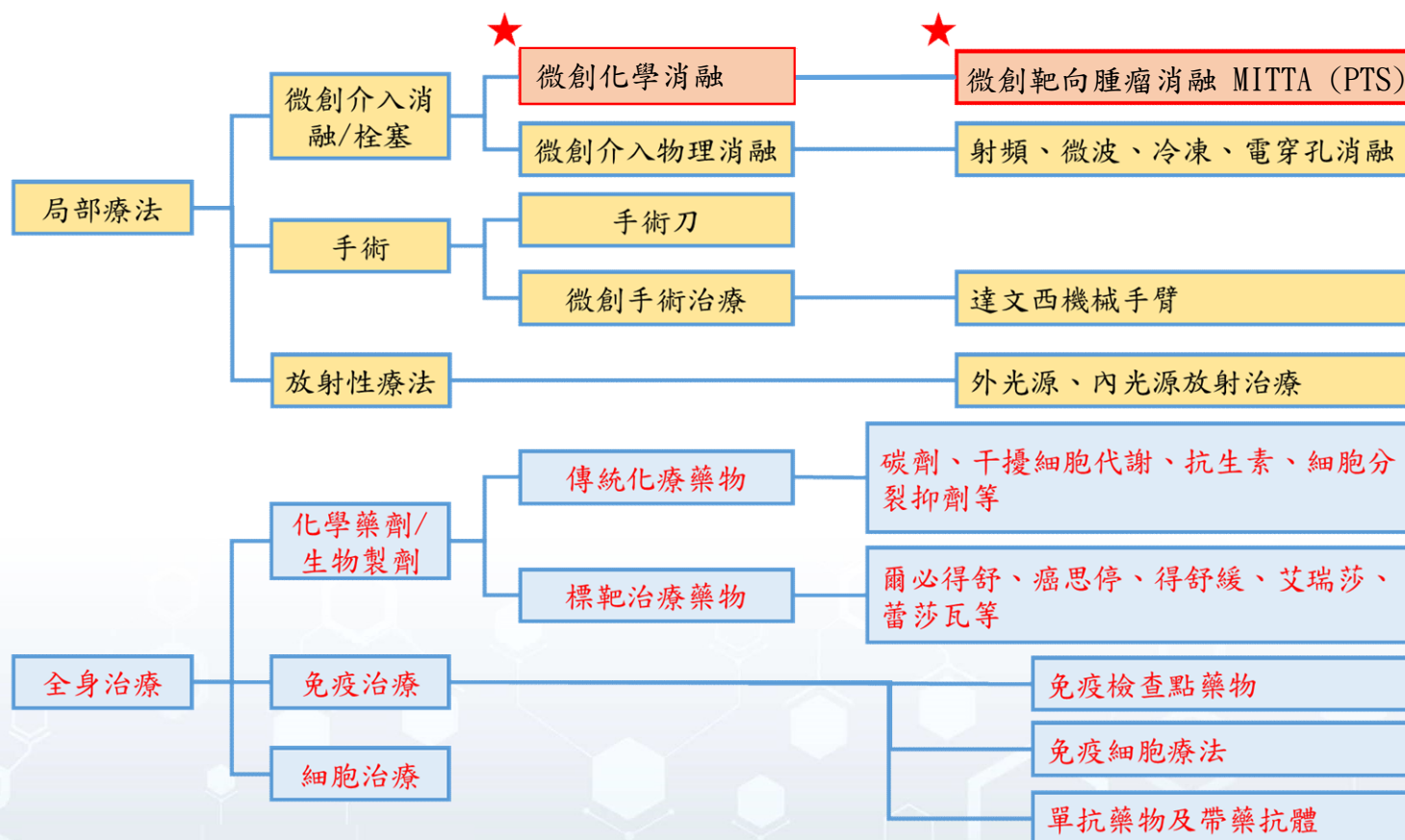


廣效性



- 在過去的臨床經驗，PTS已證明對多種實體腫瘤，包括頭頸癌/乳癌/肺癌/肝癌等皆有明顯的療效。
- 可與現行癌症治療方法進行合併治療。

微創靶向腫瘤消融在癌症治療的市場定位





已開發成功及開發中產品

已開發成功產品

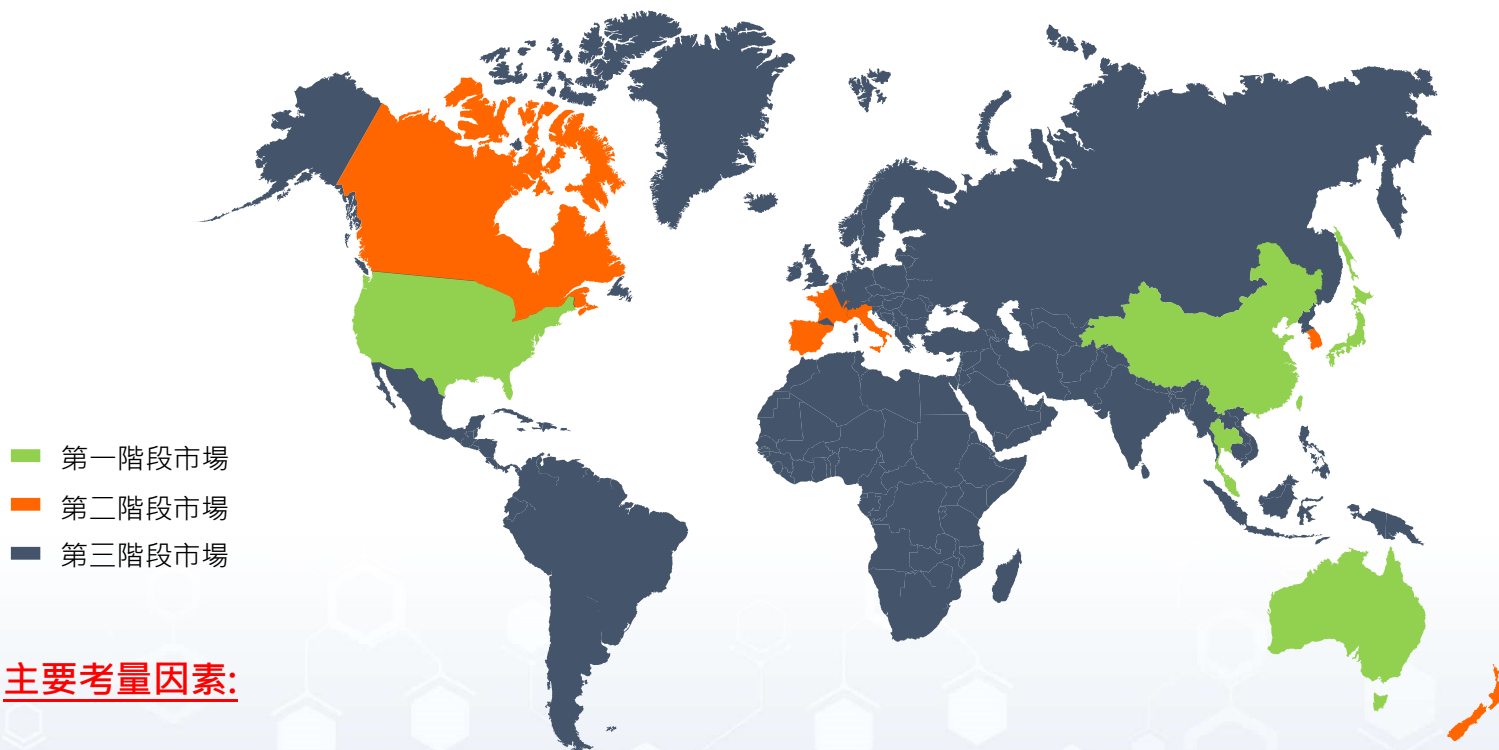
PTS302	中央型肺癌嚴重氣管阻塞	2022年11月已取得一類新藥藥證，並於2023年8月進行銷售 規劃2024年上半年送件申請新加坡藥證
--------	-------------	--

開發中產品

	2023年	2024年	2025年
GWa103	惡性犬類黑色素瘤	2022年6月台灣核准田間試驗，預計收案至2024年第四季 2023年10月取得美國臨床核准，規劃2024年上半年美國Conditional approval送件 預計在2024年第三季由經銷商Cape公司申請在澳洲執行臨床試驗	
PTS500	惡性胸腔積液	預計2024年展開多國多中心II、III期臨床試驗	
PTS-02	氣管腺樣囊性癌	孤兒藥，預計2024年第一季送出End Phase I CMC資料， 2024年第三季進行Phase II臨床申請。	
PTS100	中晚期原發性肝癌	臺灣二期臨床病人於台大、北榮、北醫進行收案中 2024年上半年將向衛福部申請新增二家合作醫院	
PTS202	頭頸癌	已完成臨床方案設計	



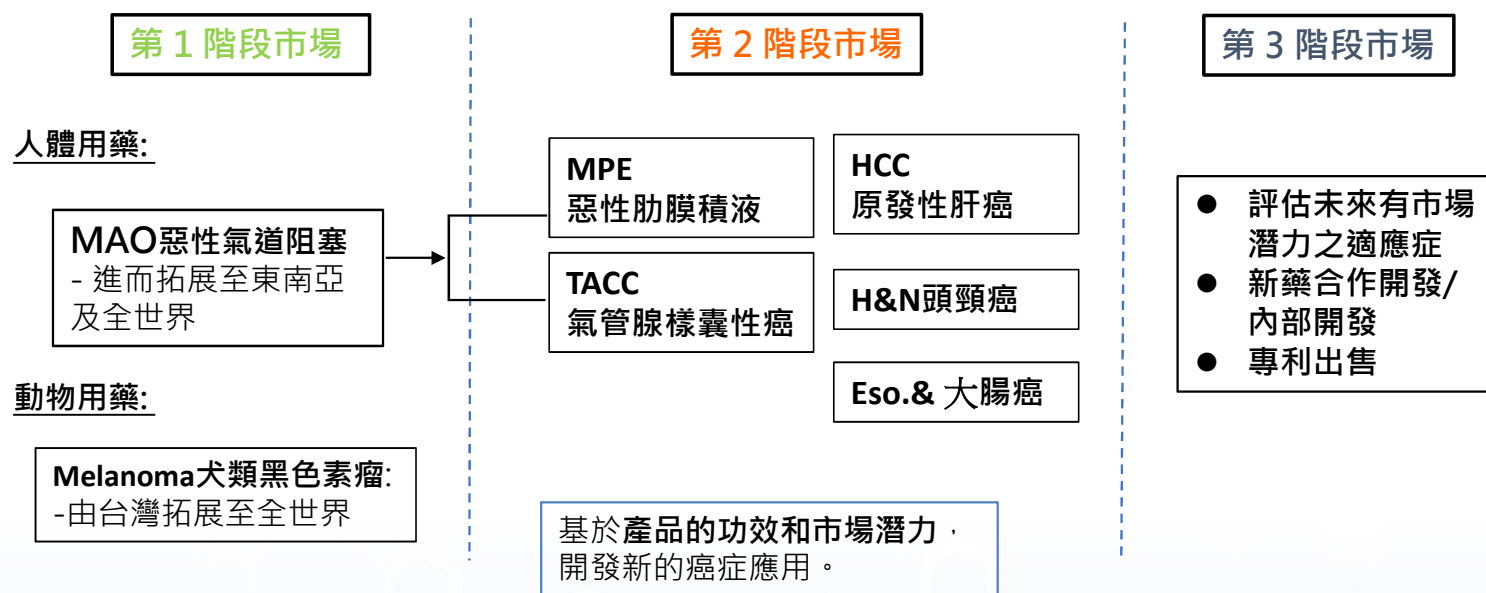
全球市場開發策略



主要考量因素:

- 可接受中國的臨床數據
- 成熟且接受度高的市場

產品開發市場計劃 – 階段性



註：以上產品市場計畫會因實際執行時的時間安排、複雜度、參與度等等，而有些微差異。



已上市產品

PTS302

中央型肺癌嚴重氣管阻塞



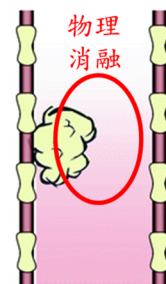
產品開發進度&潛力

■ 目標病人市場

- ✓ 腔內型腫瘤 (競爭較多)
- ✓ 混合型與腔外型腫瘤
- ✓ 罕見腫瘤：腺樣囊性癌
- ✓ 胸腔淋巴結轉移
- ✓ 已經放置支架的患者
- ✓ 隆突腫瘤或是物理治療不易達到的位置

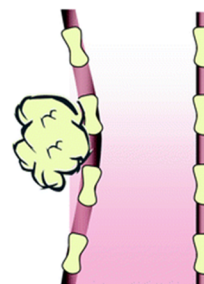
腫瘤分型

一、氣管內腫瘤



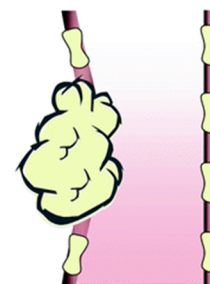
腫瘤完全位於管腔內，沒有侵犯到軟骨

二、氣管外腫瘤



管腔外腫瘤壓迫到氣道，但管腔內沒有癌變

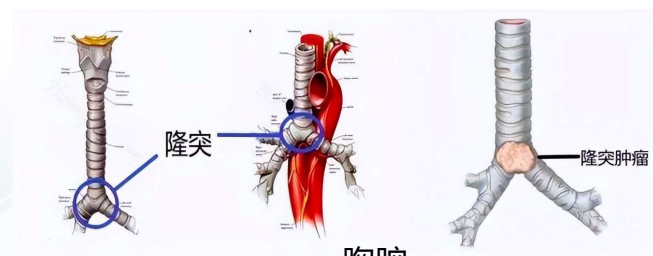
三、混合型管壁內



管腔外腫瘤壓迫到氣道，管腔有癌變

■ 臨床三期試驗療效結果

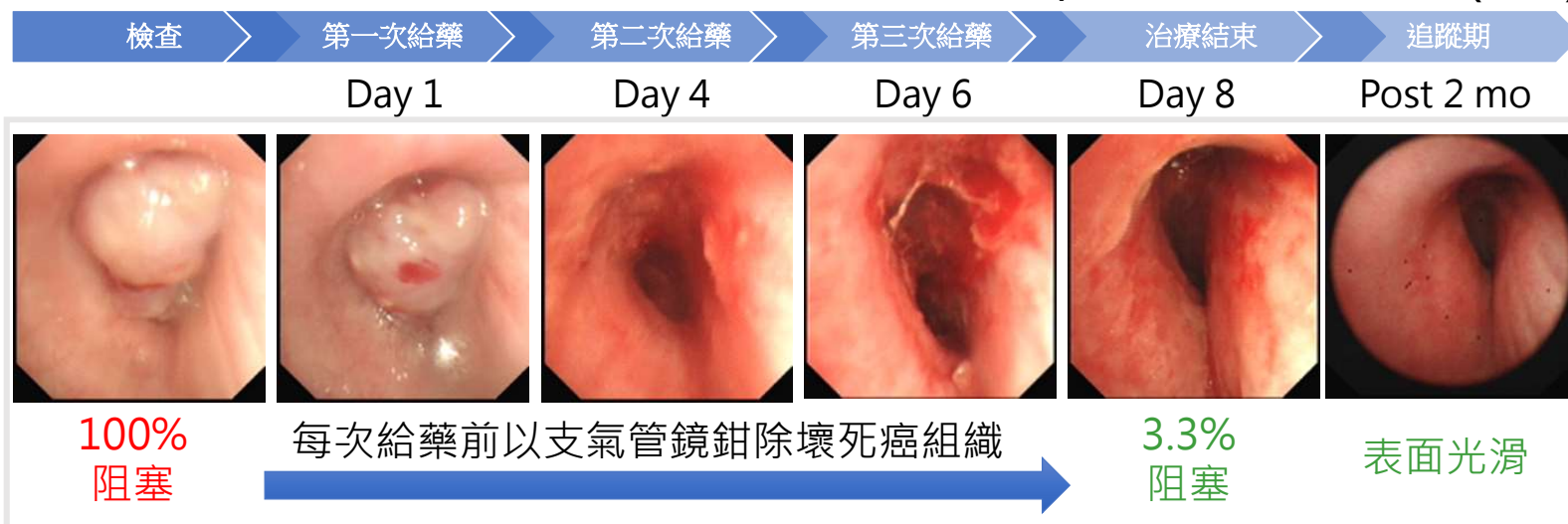
- ✓ 療效總評估：7天/30天阻塞緩解率：70.3%/73.1%。
- ✓ 肺功能改善：FEV1, FVC, BDI 改善幅度 23.9-48.0%。
- ✓ 中位生存期：394天。
- ✓ 安全性：副作用多為輕到中度 (69/83, 83.1%)的出血，咳嗽，發燒



胸腔

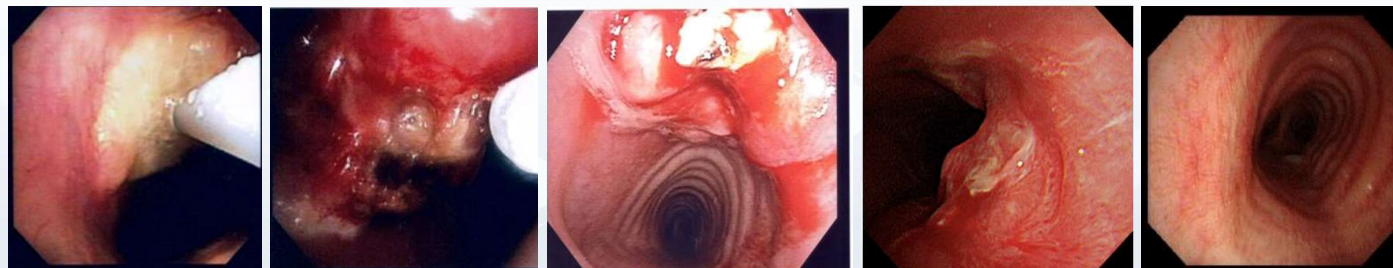
臨床治療的典型案例

右主支氣管低分化鱗狀上皮細胞癌，腫瘤分期 T3N2M1, 診斷為IV期肺癌患者 (大陸)



主支氣管聲帶下方腺樣囊性癌，診斷為肺癌患者 (台灣)

[Li et al., Lung Cancer, 2016 Aug; PDF全文](#)



[Lu, H. H., & Kuo, S. W. \(2024\). PDF全文](#)

PTS302與現有癌症治療方式的比較

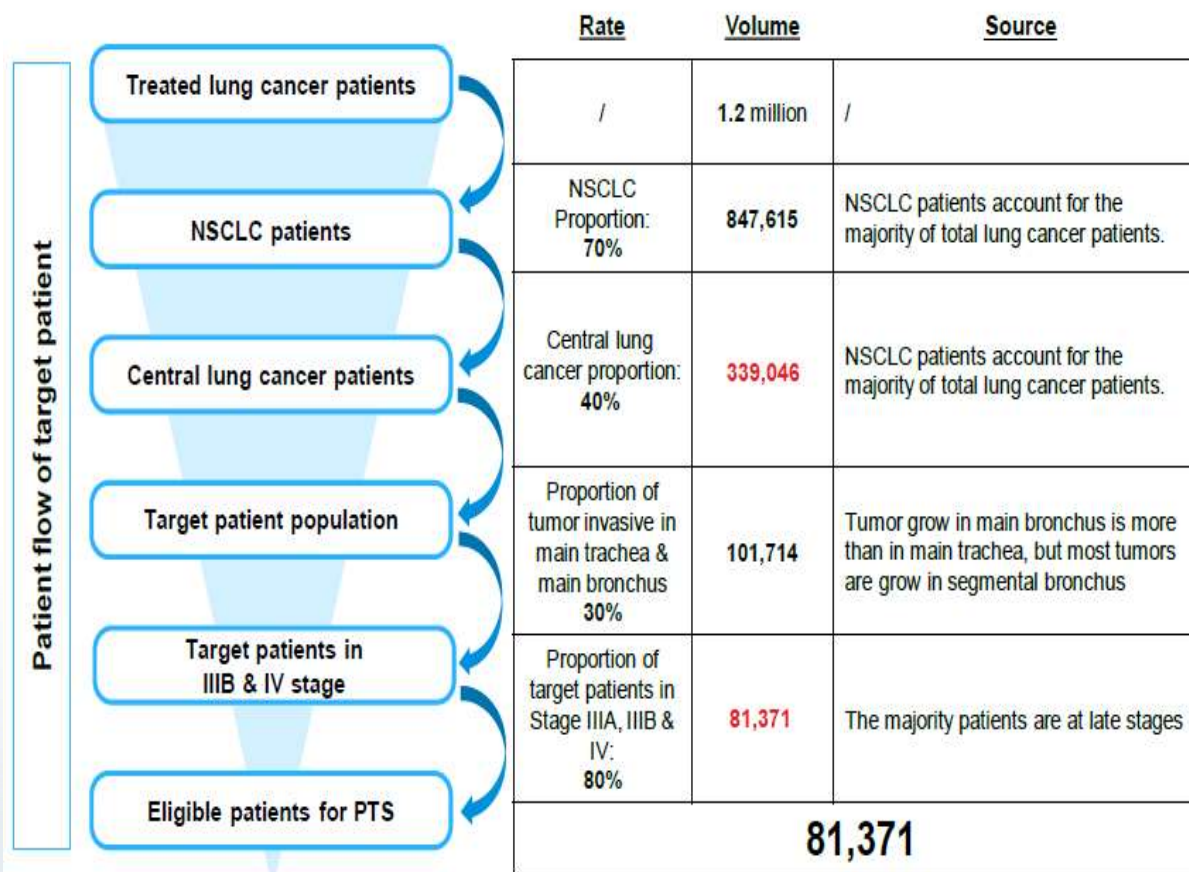
比較項目	靶向化學消融藥劑	物理治療	放療	化療
癌細胞傷害力	高	高	高	高
正常細胞傷害力	★ 低	高	高	高
癌細胞選擇性	★ 高	低	低	低
起效時間	中等	★ 快	中等	慢
設備要求	★ 低	高	高	低
說明	<ul style="list-style-type: none"> • 需影像定位輔助瘤內注射 • 不影響正常組織再生 • 客觀緩解率70.11%具有癌細胞選擇性，且具有很好的患者耐受性，能夠充分造成腫瘤與腫瘤機底部的腫瘤細胞根治性壞死，降低復發。 	<ul style="list-style-type: none"> • 容易造成組織傷害 • 高溫與純氧併用有火災風險 	對所有細胞皆有殺傷力，且破壞組織再生能力	對所有細胞皆有殺傷力，且破壞組織再生能力

PTS302的行銷策略



PTS302 產品市場規模調查

The eligible patients for PTS are around 81,371.





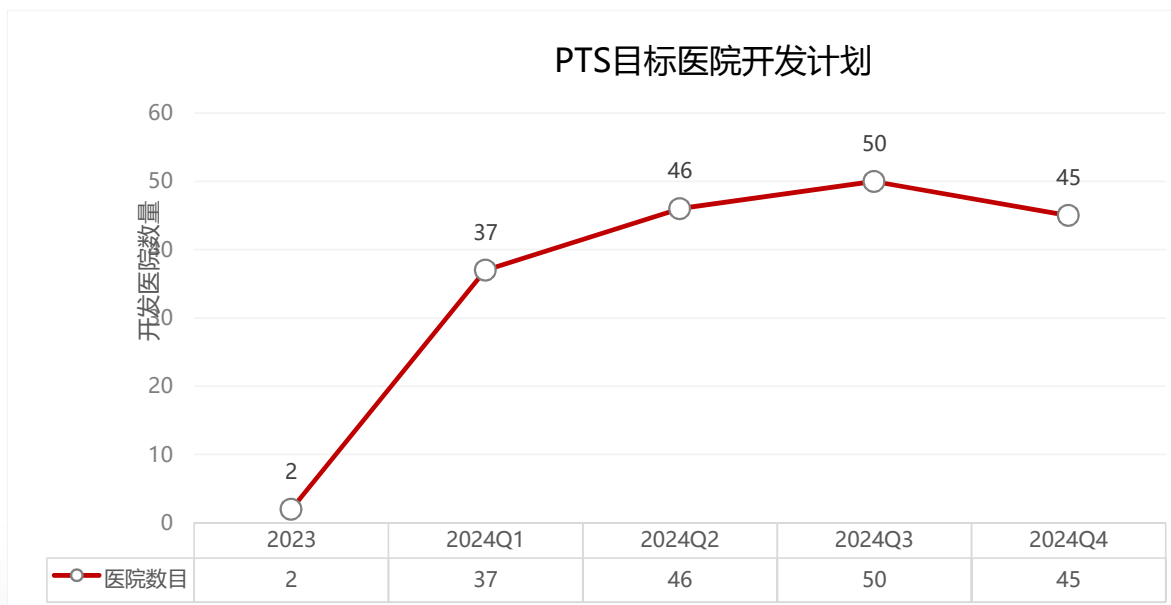
經營實績-醫院開發進度

序號	區域	首處月份	醫院
1	華北	JUN	山西省白求恩醫院*
2	華東	JUN	浙江大學醫學院附屬第二醫院
3	華南	JUL	廣州醫科大學附屬第一醫院
4	華西	JUL	西安國際醫學中心*
5	華北	AUG	河北醫科大學附屬第二醫院
6	華北	AUG	山東省公共衛生臨床中心
7	華東	OCT	南昌大學第一附屬醫院
8	華北	OCT	臨沂市人民醫院
9	華西	OCT	重慶新橋醫院
10	華東	OCT	吉安市中心人民醫院*
11	華北	NOV	北京應急總醫院
12	華南	NOV	佛山市第二人民醫院*
13	華東	NOV	寧波象山第一人民醫院
14	華東	NOV	武漢市中心醫院
15	華南	NOV	海南省腫瘤醫院
16	華東	NOV	江西省人民醫院*
17	華西	NOV	重慶西南醫院
18	華東	DEC	上海華山醫院
19	華西	DEC	重慶公衛
20	華東	DEC	阜陽市人民醫院
21	華東	DEC	嘉興市第一醫院
22	華西	DEC	西京醫院
23	華東	DEC	贛州第五人民醫院*
24	華南	DEC	廣州中醫藥大學金沙洲醫院
25	華南	DEC	廣州醫科大學附屬第五醫院
26	華南	DEC	南方醫科大學順德醫院

序號	區域	首處月份	醫院
27	華東	DEC	東部戰區總醫院
28	華南	JAN	福州九零零醫院
29	華東	JAN	上海第五人民醫院
30	華西	JAN	廣元第三人民醫院
31	華北	JAN	煙臺毓璜頂醫院
32	華南	JAN	福建中醫藥大學附屬人民醫院
33	華東	JAN	安慶市立醫院
34	華北	JAN	天津市胸科醫院*
35	華西	JAN	重慶市腫瘤醫院*
36	華西	JAN	四川省人民醫院
37	華東	FEB	上海瑞金
38	華東	FEB	安徽省胸科
39	華東	FEB	景德鎮市第五人民醫院*
40	華西	FEB	西安市高新醫院
41	華南	FEB	湖南省腦科醫院*
42	華西	FEB	西安交通大學附屬第二醫院
43	華北	FEB	山西醫科大學第一醫院*
44	華西	MAR	陝西省人民醫院
45	華北	MAR	太鋼總醫院
46	華北	MAR	山西省腫瘤醫院*
47	華東	MAR	江西省胸科醫院
48	華東	MAR	安慶海軍醫院
49	華北	APR	長治市人民醫院
50	華東	APR	無錫瑞金醫院
51	華東	APR	長海醫院
52	華東	APR	阜陽市第二人民醫院

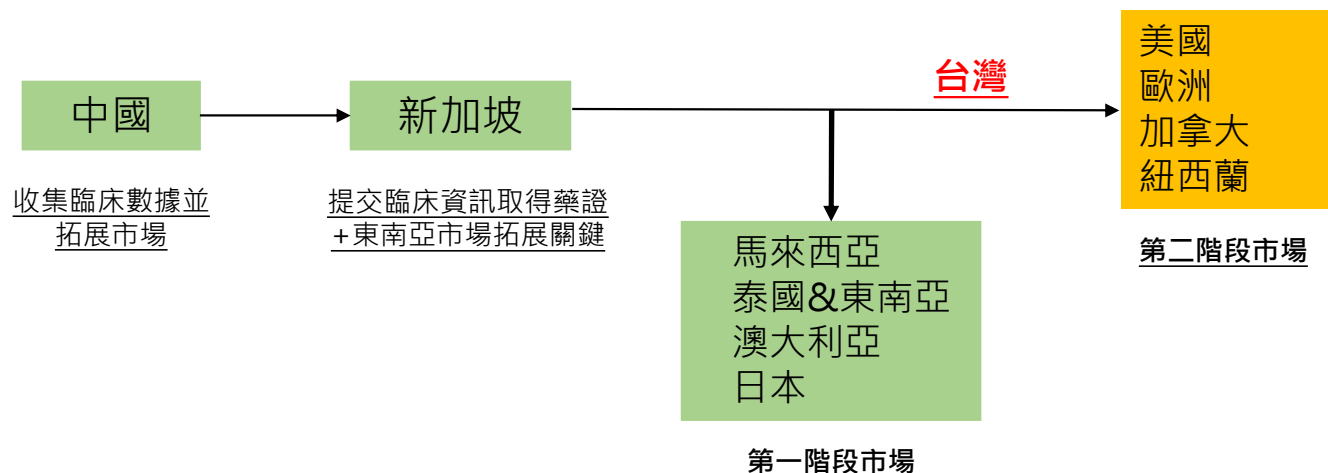


2024年目標醫院開發計畫

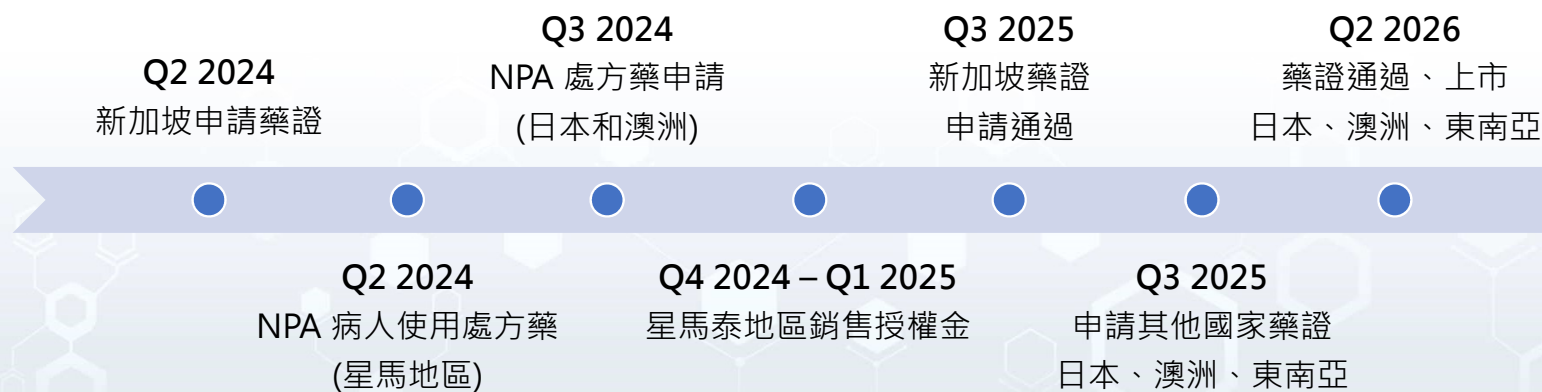


2024年預計 將覆蓋180家醫院實現首例患者處方，及千位患者臨床治療

PTS302 產品國際市場規劃策略

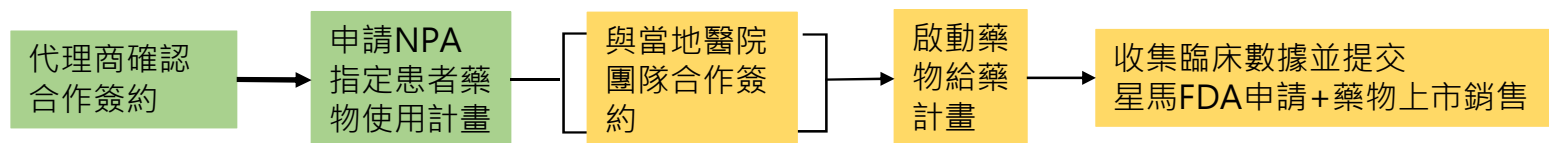


預期未來規劃：



東南亞以及澳大利亞市場規劃

新加坡/馬來西亞/泰國-進行當地市場銷售：



目前執行概況:

新加坡進展情況：

- NPA計畫申請 - 已獲批患者給藥
- 已簽署經銷協議

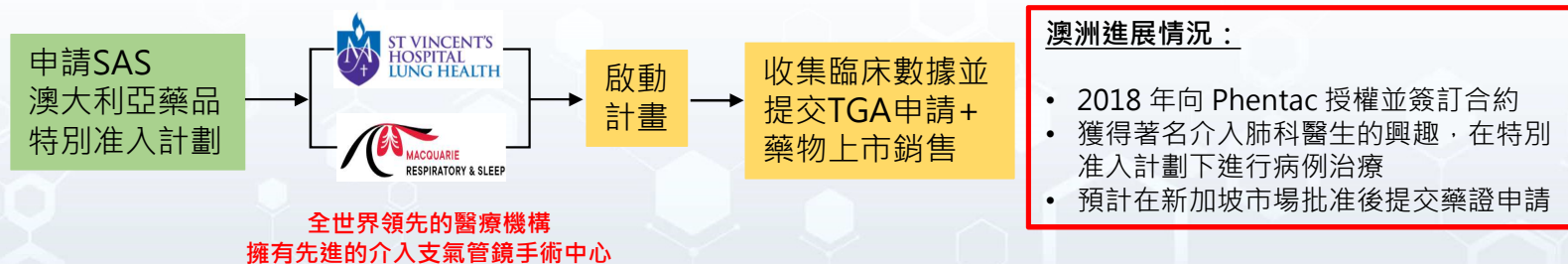
馬來西亞進展情況：

- NPA計畫申請 - 已獲批患者給藥
- 已簽署經銷協議

泰國進展情況：

- KOL 表示有興趣使用
- 與泰國的潛在代理商洽談中

澳洲 – 區域銷售授權合約 Phentac 公司：取得3 百萬美金區域銷售授權金



澳洲進展情況：

- 2018 年向 Phentac 授權並簽訂合約
- 獲得著名介入肺科醫生的興趣，在特別准入計劃下進行病例治療
- 預計在新加坡市場批准後提交藥證申請

PTS302 產品：市場規模預測

第一階段目標市場之國家

國家	罹患肺癌人數	符合MAO病患
泰國	23,713	7,113
菲律賓	19,180	5,754
新加坡	2,916	870
馬來西亞	5,139	1,530
日本	130,000	39,000
澳大利亞	14,700	4,410
合計	195,648	58,667

第二階段市場之國家

國家	罹患肺癌人數	符合MAO病患
美國	234,580	70,374
加拿大	31,000	9,300
歐洲 (含27個國家)	378,000	113,400
合計	643,580	193,074

大約30% 的肺癌患者會表現MAO。

- 每位患者平均 4 劑
- 每劑 1200 美元

地區	MAO 病患	市場規模/潛力 (美元)
東南亞 (新加坡/ 馬來西亞/ 泰國/ 菲律賓/ 印尼)	25,719	120 百萬美元
日本	39,000	187 百萬美元
澳大利亞	4,100	20 百萬美元
美國	34,893	337 百萬美元
加拿大	9,300	44 百萬美元
歐洲 (包含 27 個國家)	113,400	200 百萬美元
合計 主要市場銷售 (不含中國)	226,412	908 百萬美元

Source: <https://gco.iarc.fr/en>



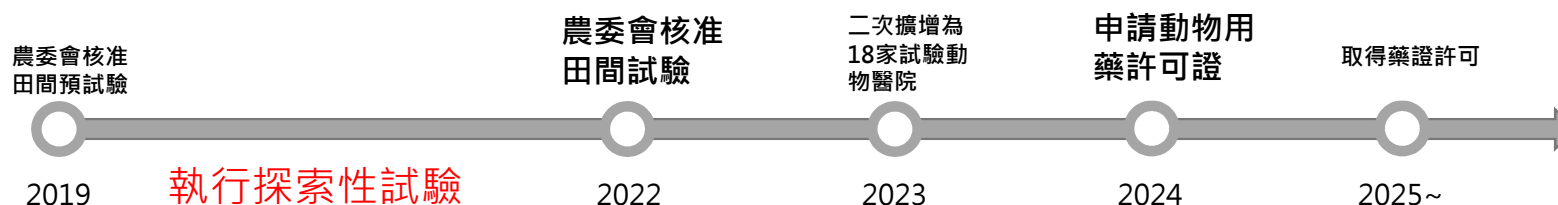
開發中產品

Gwa103

犬惡性黑色素瘤



犬科產品開發進度&潛力



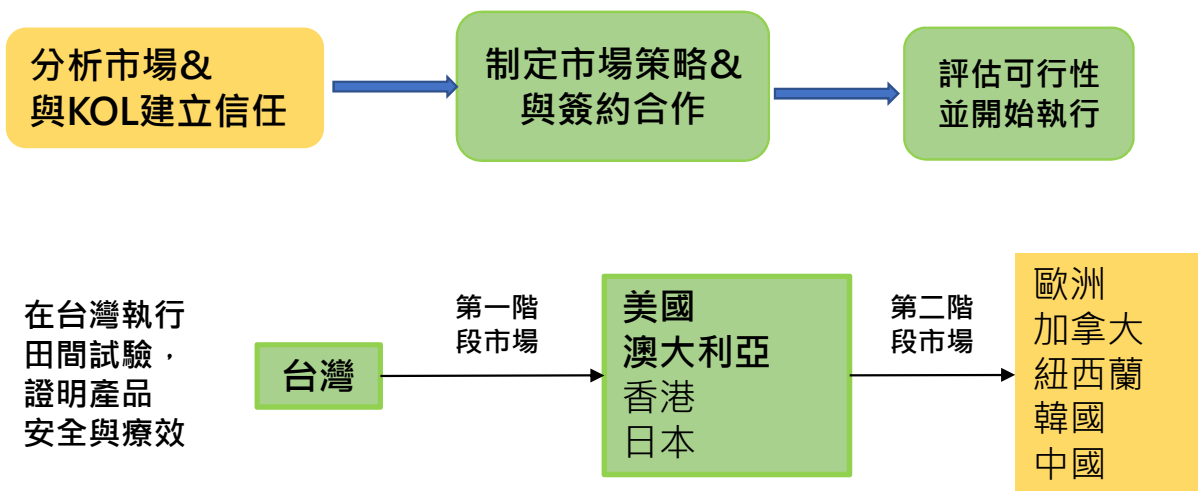
■ 探索過的適應症

- ✓ **黑色素瘤**、神經腱鞘瘤、鱗狀上皮細胞癌、軟組織肉瘤、肥大細胞瘤、鼻腔腺瘤、脂肪瘤、非典型骨肉瘤、肝臟腫瘤、圍肛腺瘤、移行上皮細胞癌、肛門囊腺癌、齒源性腫瘤、纖維瘤、傳染性花柳性腫瘤、血管壁周圍細胞瘤

■ 探索性試驗療效結果

- ✓ 療效總評估：黑色素瘤的客觀反應率為71%；不分類型腫瘤的客觀反應率為50%。
- ✓ 疾病控制率：黑色素瘤的疾病控制率超過85%；不分類型腫瘤疾病控制率也超過65%。
- ✓ 生活品質評估：不論黑色素瘤或不分類型腫瘤，治療後個案的生活品質相較於治療前並無影響甚至有些提升，顯示療程期間生活品質並不受影響。

市場規劃 – 犬類用藥

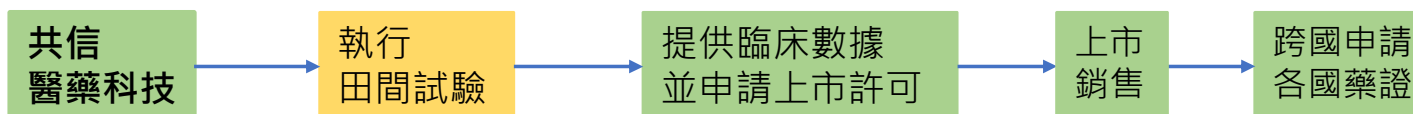


市場篩選對象-能為我們的適應症提供便利銷售途徑的國家：

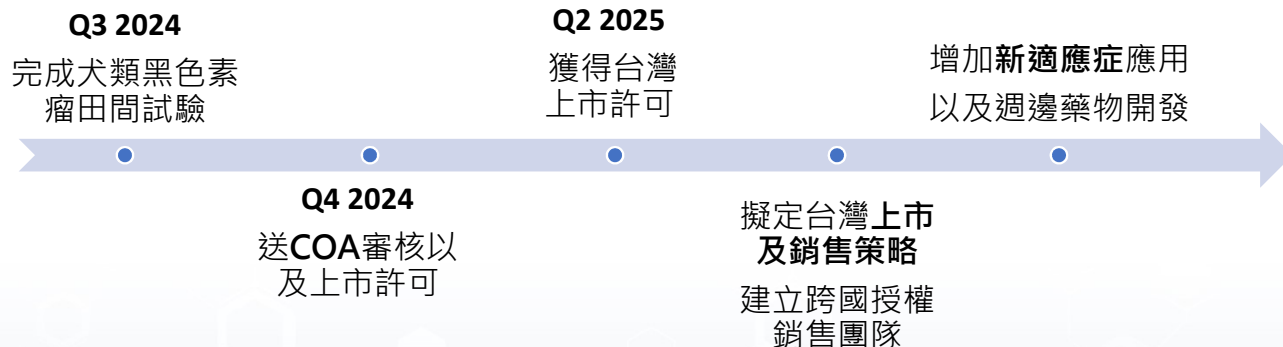
- 承認台灣臨床數據的國家
- 易於註冊的地區，能為進軍全球市場提供良好的平臺



營運中心 – 取證、上市銷售及國際營運計劃



預期未來規劃：



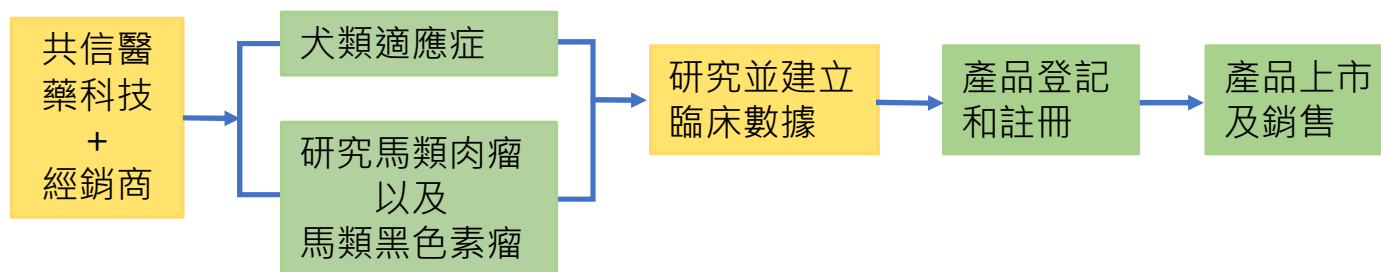
犬類黑色素瘤
台灣市場規模預估

類別	數目	黑色素瘤症狀 (約 7% 發病率)
犬類	1,235,218	21,161
收入	500 美元/劑	平均2,500美元/個案

預估市場大小：

5,200萬美元

澳洲 – 區域銷售開發授權合約：2 百萬美金



近期發展以及新合作夥伴關係

- 墨爾本大學
 - 雪梨大學
- 腫瘤學與小動物醫學科

- 每位患者平均施打5劑
- 平均一劑 600 美元
- 一個案例平均總花費 3,000 美元 (5 個安瓶)



美國 – Melanoma黑色素瘤 & PNST神經髓鞘腫瘤 執行策略



美國是 Gongwin Biopharm 的主要市場，目的為：

- 增加銷售份額
- 擴大產品應用範圍
- 獲得產品的國際認證



已成功取得美國FDA動物抗癌新藥GWA301 - 試驗費用減免及加速審批等相關資格

美國 – Melanoma 黑色素瘤 & MPNST 惡性神經鞘瘤 市場預估

美國犬類市場預估

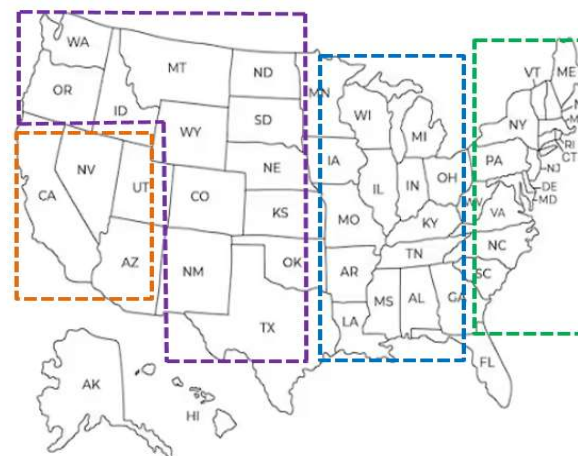
- 犬類總數9000萬
- 每年有**600萬**犬類癌症發病記錄

市場大小約
4億 美金

癌症類別	發病率	個案數	預估觸及個案數
黑色素瘤	7%	420,000	125,000
周邊神經鞘瘤	4.59 out of 100K	4,131	

註：

每安瓶在美國的市場價格約為 600 美元。
考慮到每個病人總療程平均 5 安瓶，即每個病例
3,000 美元。



參考資料：

<https://takecharegistry.com/faq/#:~:text=Registry%3F,The%20Take%20C.H.A.R.G.E.,Tennessee%2C%20Virginia%2C%20and%20Wisconsin.>
<https://financesonline.com/number-of-dogs-in-the-us/>

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5644618/>
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6678806/#B37-genes-10-005013>
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3699426/>



香港和日本 – 市場開發

已取得香港藥證單位進口許可證

Form 2
Licence to Conduct Experiments

Name : LI Hang Nin Alex [Ref No.: (23-85) in DH/HT&A/8/2/8 Pt.5]
Address : The VET Centre

By virtue of section 7 of the Animals (Control of Experiments) Ordinance, Chapter 340, the above-named is hereby licensed to conduct the type of experiment(s), at the place(s) and upon the conditions, hereinafter mentioned.


Type of experiment(s)
The above-named person shall perform experiment pursuant to the procedures provided in the application.

Type(s) of animals: cats, dogs
Procedures: administration of substance(s), examination(s), sample(s) collection
Use of anaesthetic: No
Use of analgesic: Yes (if indicated)
Method(s) used for sacrificing the animals: overdose of anaesthetic


Place(s) where experiment(s) may be conducted
(a) G/F, 1-3 Fuk Wing Street, Sham Shui Po, Kowloon

Conditions
1. Such experiment(s) may only be conducted for the following purposes-
(a) To treat spontaneous, untreatable malignant tumours in pet dogs and cats
(b) To study the efficacy of the novel anti-neoplastic drug p-TLS
2. This licence is valid from 31 August 2023 to 30 August 2025

Dated 31 August 2023


 Licensing Authority

日本：與著名動物醫院簽訂合作開發


Aya Animal Hospital
 あや動物病院
〒631-0044 奈良縣奈良市 藤ノ木台 4 丁目 1-17

To: Mr. Morrice Lin – General Manager,
Gongwin Biopharm Co. Ltd
3F., No.80, Sec. 1, Jianguo N. Rd., Zhongshan Dist., Taipei City 104, Taiwan

Date: October 29, 2023

LOI

Subject: [Requesting support with Tolsulfamide injection – tumor ablating drug, for its applications in digital melanomas in Canines]

is made on October 28, 2023

Between

MOU

GongWin Biopharm Holdings Co., Ltd. a Taiwanese Corporation, whose principal address is at 3F, No. 80, Sec. 1, JianGuo N. Rd., ZhongShan Dist., Taipei 10491, Taiwan, duly represented by Mr. Morrice Lin in his capacity of Managing Director, (hereafter referred to as "GWB")

Party A

and

Aya Animal Hospital,
duly represented by Aya Nukaya, DVM
in his capacity of Chief Executive Officer (hereafter referred to as "AAH")

現況：

- 香港動物用藥特殊審批進口應用
- 日本動物研究機構提供擁有國際認證和合作夥伴關係的研究中心
- 已洽談設立3個研發中心，執行相關業務



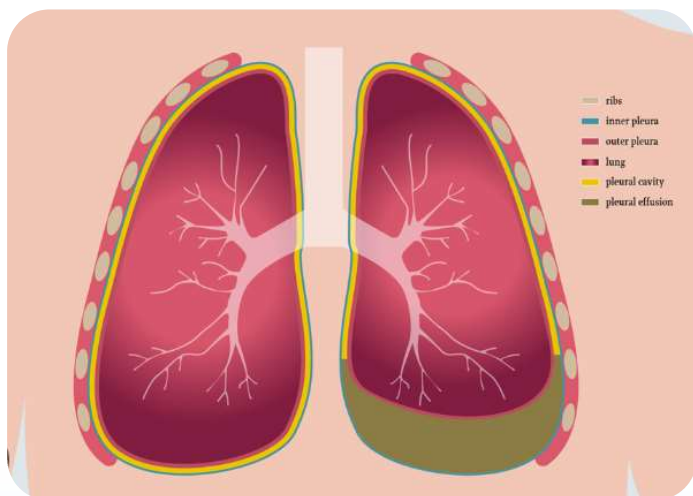
開發中產品

PTS500

惡性胸腔積液(MPE)



惡性胸腔積液全球病人預估數量

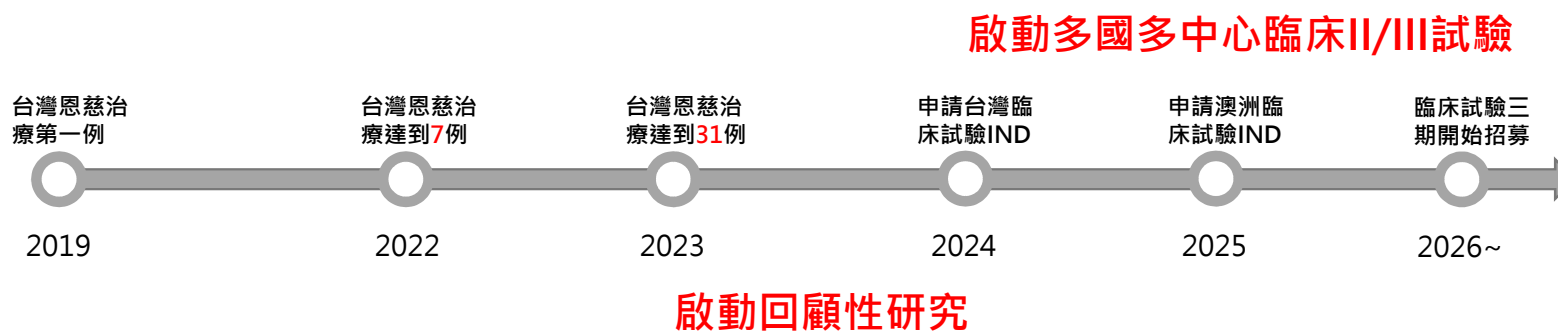


每年有近1,800萬名的患者被診斷出罹患癌症。

惡性肋膜積水在所有癌症病例中，約有15 – 20% 的機會併發惡性肋膜積液。

**全球惡性肋膜積液的病人數量
預估為270萬位病人。**

產品開發進度&潛力



■ 回顧性研究初步結果

- MPE 收入的病例中，已知首次給藥5 ml 後病人有高機率出現輕度到中度的頭暈副作用，但可在4-5小時內緩解或恢復。
- 目前的4周的MPE control rate為75.0%，mPFS為60天。(PFS定義為，經過CXR或門診評估後，胸水沒有再次累積的天數。)
- 胸水內癌細胞的變化在PTS兩次給藥後，癌細胞就消失不見，這是目前所有硬化劑都做不到的事情，也預示著PTS治療MPE的潛力！



PTS500 產品：市場規模預測

MPE惡性肋膜積液

- 與PTS302產品一起，進軍拓展至東南亞及全世界

大約15%的癌症患者會表現MPE。

第一階段市場之國家

國家	罹患癌症人數	符合MPE病患
澳大利亞	212,332	31,850
泰國	183,541	27,531
菲律賓	188,976	38,346
新加坡	25,250	3,787
馬來西亞	51,650	7,748
日本	1,005,157	150,774
合計	1,666,906	260,036

地區	MPE 病患
東南亞 (新加坡/ 馬來西亞/ 泰國/ 菲律賓)	77,412
日本	150,774
澳大利亞	31,850
美國	357,028
加拿大	43,815
歐洲 (包含 27 個國家)	480,000
合計	1,140,879

Source: <https://gco.iarc.fr/en>



PTS202 頭頸癌(H&N)



口腔癌臨床試驗典型案例

- **甲苯磺醯胺注射液**可導致惡性腫瘤壞死，結合外科手術明顯靶向效果
- 明顯未見惡性腫瘤周圍正常組織的損傷
- **甲苯磺醯胺注射液**可突出顯示腫瘤邊緣，有利更好的選擇手術切緣 (clean margin)

舌癌案例(大陸)



治療前 腫瘤大小位置
肉眼難準確判斷。



治療中 腫瘤組織發生明顯坏死退變，
突顯腫瘤的大小和位置。



頭頸癌案例(台灣)



開發中產品獨特優勢整理小結

■ Gwa103犬惡性黑色素瘤

- 設備需求低，容易進行治療。
- 避免因手術切除而喪失口腔或四肢功能，可延緩疾病進展。

■ PTS500惡性胸腔積液 (MPE)

- 減少常規療法胸腔穿刺的氣胸風險，不造成肋膜沾黏。
- 有效延長患者需要回診抽液的時間，維持患者生活品質。
- 比現有胸腔沾黏劑的副作用低。

■ PTS202頭頸癌(H&N)

- 容易操作，且可以創造出腫瘤邊界，可以避免大範圍的手術切除，從而留下更多的功能性組織，對於外觀重建也較容易。

■ PTS100中晚期原發性肝癌 (HCC)

- 對現有肝癌局部治療方法尚有一些不適用的位置，PTS可提供好的方案。
- 比系統療法副作用低，可以延緩疾病進展。

■ PTS02氣管腺樣囊性癌 (ACC)

- 對無法手術的患者，達到與手術相當的5年生存率。
- 目前常規療法是物理消融，但易復發且容易造成瘢痕組織，患者容易咳嗽。



參、財務資訊





財務資訊

1.簡明資產負債表-合併

單位：新臺幣千元

項 目	年 度	最近五年度財務資料				
		2019年	2020年	2021年	2022年	2023年
流 動 資 產		656,168	1,060,289	920,117	1,337,066	1,119,056
不 動 產、廠 房 及 設 備		108,304	130,057	244,687	237,874	116,187
無 形 資 產		111	5	—	—	192
其 他 資 產		10,136	13,666	7,075	46,989	279,913
資 產 總 額		774,719	1,204,017	1,171,879	1,621,929	1,515,348
流 動 分 配 前		48,201	55,661	154,752	191,255	126,359
負 債 分 配 後		48,201	55,661	154,752	191,255	126,359
非 流 動 負 債		29,926	30,084	29,673	57,449	77,172
負 債 分 配 前		78,127	85,745	184,425	248,704	203,531
總 額 分 配 後		78,127	85,745	184,425	248,704	203,531
歸 屬 於 母 公 司 業 主 之 權 益		665,571	1,093,059	970,719	1,391,802	1,315,493
股 本		1,031,031	1,092,646	1,099,141	1,130,881	1,133,361
資 本 公 積		556,413	1,044,653	1,061,383	1,634,345	1,644,173
保 留 分 配 前		(879,810)	(972,882)	(1,094,463)	(1,348,652)	(1,440,689)
盈 餘 分 配 後		(879,810)	(972,882)	(1,094,463)	(1,348,652)	(1,440,689)
其 他 權 益		(42,063)	(71,358)	(95,342)	(24,772)	(21,352)
庫 藏 股 票		—	—	—	—	—
非 控 制 權 益		31,021	25,213	16,735	(18,577)	(3,676)
權 益 分 配 前		696,592	1,118,272	987,454	1,373,225	1,311,817
總 額 分 配 後		696,592	1,118,272	987,454	1,373,225	1,311,817

資料來源：經會計師簽證之財務報告



財務資訊

2.簡明綜合損益表-合併

單位：新臺幣千元

項 目	最近五年度財務資料				
	2019年	2020年	2021年	2022年	2023年
營業收入	248	833	1,143	1,143	18,915
營業毛利	234	786	1,078	1,066	11,200
營業淨(損)	(128,823)	(117,366)	(120,826)	(260,681)	(133,326)
營業外收入及支出	13,504	18,049	6,106	(31,452)	32,151
稅前淨損	(115,319)	(99,317)	(114,720)	(292,133)	(101,175)
繼續營業單位 本期淨損	(115,319)	(99,317)	(129,920)	(292,133)	(101,175)
停業單位損失	—	—	—	—	—
本期淨損	(115,319)	(99,317)	(129,920)	(292,133)	(101,175)
本期其他綜合損益 (稅後淨額)	(5,190)	(28,858)	(24,123)	73,202	3,632
本期綜合損益總額	(120,509)	(128,175)	(154,043)	(218,931)	(97,543)
淨利歸屬於 母公司業主	(109,824)	(93,072)	(121,581)	(254,189)	(92,037)
淨利歸屬於 非控制權益	(5,495)	(6,245)	(8,339)	(37,944)	(9,138)
綜合損益總額歸屬於 母公司業主	(118,646)	(122,367)	(145,565)	(183,619)	(88,617)
綜合損益總額歸屬於 非控制權益	(1,863)	(5,808)	(8,478)	(35,312)	(8,926)
每股盈餘(元)	(1.07)	(0.89)	(1.11)	(2.29)	(0.81)

資料來源：經會計師簽證之財務報告



肆、結語





公司利基

PTS廣泛應用於多項腫瘤適應症

•本公司過去在中國大陸完成表淺、肺癌、肝癌、乳癌、頭頸鱗癌、晚期惡性表淺實體腫瘤、晚期非小細胞肺癌、晚期肝癌、中央型肺癌嚴重氣道阻塞之人體臨床試驗，試驗結果證實PTS新藥可安全、有效的毒殺多種腫瘤，相比一般抗癌藥物僅能對少數癌症產生療效，PTS新藥更具競爭力。

切入寵物用藥新藍海商機可期

•本公司依據PTS藥物的產品特性發展出合適的寵物腫瘤用藥，主要治療神經髓鞘瘤、黑色素瘤、膀胱瘤、脂肪瘤等疾病為主，未來將搶攻寵物癌症用藥市場，目標能創造更大的營收機會。

掌握關鍵開發技術及多面向專利保護

•本公司針對製造程序、各項適應症及配方、新劑型配方及新衍生物已取得專利完整保護，剩餘期間長達12~14年，使PTS目前開發中產品及未來可開發產品於研發過程中或未來進行授權皆可受到保護。

經營及研發團隊具備豐富產業經驗

•本公司於2016年回臺灣建置營運總部及研發中心，研發團隊人員具有生物醫學、生物工程、生物學及化學工程等相關專業背景及豐富產業經歷，整體具備新藥研發能量。



22項多國新適應症專利 – 未來開發計劃

*紅色字體: 具有潛力開發的專案

腫瘤位置 / 特性	腫瘤名稱					說明
一、管腔內腫瘤	胰臟癌		膽管癌	大腸癌		1. 瘤內注射操作便利性 2. 藥械合一之開發潛力
	鼻咽癌		下咽癌	食道癌		已完成中國二期臨床資料
二、表淺腫瘤	黑色素癌		皮膚癌	乳腺癌		已完成中國二期臨床資料
三、骨盆腔腫瘤	前列腺癌		胃癌	子宮頸癌	膀胱癌	1. Lipid raft-rich 腫瘤 2. CA9 高度表現腫瘤 3. 給藥途徑規則，已有醫師參與
	腎癌	卵巢癌	甲狀腺癌	腦膜瘤	精原細胞瘤	外陰癌
四、胸腔積液	腫瘤所引起之惡性胸腔積液					已完成中國二期臨床資料
五、罕見腫瘤	腺樣囊性癌					已完成中國三期臨床資料
六、減脂消融	脂肪瘤/減脂消融					執行劑量探索相關試驗

未來願景



使PTS微創靶向化學消融技術成為腔道腫瘤的標準療法



協助台灣內視鏡器械廠共同開發最適合化學消融的內視鏡產品



使台灣成為各種腔道腫瘤治療的研發中心

推廣「微創靶向化學消融技術」
造福世人



Thanks For Your Participation

誠信.創新.專業.關懷



共信醫藥科技控股股份有限公司
Gongwin Biopharm Holdings Co., Ltd.

台北市中山區建國北路一段80號3樓

www.gongwinbiopharm.com

TEL : +886 2 2503-5282

FAX : +886 2 2503-5281

6617



共信醫藥科技控股股份有限公司
GONGWIN BIOPHARM HOLDINGS CO., LTD.

上櫃前業績發表會

主辦承銷商

台新證券

